1. W2189-02

# POROUS CELLULOSE PARTICLE

Publication number: JP1272643

**Publication date:** 

1989-10-31

Inventor:

YAGINUMA YOSHIHITO

Applicant:

**ASAHI CHEMICAL IND** 

Classification: - international:

C08B1/00; C08J9/26; C08J9/28; C08L1/02; C08B1/00;

C08J9/00; C08L1/00; (IPC1-7): C08B1/00; C08J9/26;

C08L1/02

- european:

Application number: JP19880101288 19880426 Priority number(s): JP19880101288 19880426

Report a data error here

# Abstract of JP1272643

PURPOSE:To provide the subject particle having a fine-pore structure, high porosity and a specific particle size distribution, exhibiting excellent self- flowability and compression moldability, etc., and suitable as an adsorptive carrier for insolble fine particle component of foods or pharmaceuticals, an assistant for compression molding, etc. CONSTITUTION:The objective particle has a type-I crystal form and fine pores having a diameter of >=0.1mum and a porosity of >=20% and contains >=90wt.% of fraction finer than 350mesh.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1−272643

 
 ®Int. Cl.¹
 識別記号
 庁内整理番号
 個公開 平成1年(1989)10月31日

 C 08 J 9/26 C 08 B 1/00 C 08 L 1/02
 CEP 7330-4C C 08 L 1/02
 8517-4F 7330-4C 7731-4 J 審査請求

 未請求
 請求項の数 1 (全11頁)

図発明の名称 多孔性セルロース粒子

②特 顧 昭63-101288

②出 願 昭63(1988) 4月26日

⑫発 明 者 柳 沼 **袋** 仁 宮崎県延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成工業株式会社内 ⑪出 顋 人 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

### 明 細 書

- 1. 発明の名称 多孔性セルロース粒子
- 2. 特許請求の範囲

(1) 結晶形が I 型であり、直径が 0.1 μ m 以上で 気孔率が 2 0 %以上の細孔を有し、かつ、 3 5 0 メツシユ以上の留分が 9 0 重量 %以上であること を特徴とする多孔性セルロース粒子

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は多孔性セルロース粒子に関するものであり、さらに詳しくは、従来のものにはない発達した細孔構造と高い気孔率を有し、かつ、350メッシュ以上の留分が90重量%以上である多孔性セルロース粒子に関するものである。本物質は食品、医薬品の不溶性微粒子成分の吸着担持体や圧縮成形助剤などに利用される。

(従来の技術)

多孔性のセルロース粒子は従来、ゲル滤過剤、 セルロース性イオン交換体の原料、アフィニティ

ークロマトグラフィー用担体、高分子担体、化粧 品添加剤等として種々の分野で使用されている。 その製造方法としては例えばピスコースを凝固再 生浴中に粒状で落下させて凝固再生を行なわせる ことにより16~170メツシュの多孔性再生セ ルロース粒子を得る方法 (特開昭48-60753号) や、 アンモニア性水酸化鋼溶液にセルロースを溶解し、 乳化剤を含むベンゼン中に滴下してセルロース溶 液を分散後、再生浴にこれを投入してセルロース 小球を得る方法 (特公昭52-11:237号)、 三酢酸セルロースの球状粒子をケン化することに より多孔性セルロース球状粒子を得る方法(特公 四63-12099号) などが開示されている。 しかしそれらはクロマトグラフィー用担体として 用いられるため製品は湿潤した状態であり、乾燥 すると収縮を起こして細孔構造及び充分な気孔容 積を維持することができない。またそれらはセル ロースもしくはセルロース誘導体の溶解・再生操 作を行つているがために、その結晶形はⅡ型とな つている。

乾燥状態の多孔性セルロース粒子としては特公昭57-45254号に、水不混和性液体中のピスコース整濁液を加熱することにより固化し、次いで酸分解して球状セルロース粒子を得る方法が示されており、その中に「約30%以下の気気できる粒子は寸法安定性であり、乾燥できるよとの記載があるが、使用目的に適応しないため異・時生操作を行つているから製品の結晶形は□型である。

1, 1

セルロースの結晶形としては「型、『型、 型型、 IV型などが知られておりその中でも特に「型は、 「天然セルロース」、『型は「再生セルロース」 と呼ばれている。天然セルロースは古来、は被状食品の分散安定剤や医薬品の賦形剤として広く使用されており、再生セルロースは服飾材料であるフィーコン糸やキュブラ糸、前出のクロマトグラフィー用担体としての球状粒子として使用されている。 「型と『型では使用分野が異なつており、結晶形

ることを特徴とする多孔性セルロース粒子に関す るものである。以下、本発明について詳細に説明 する。

本発明による多孔性セルロース粒子の結晶形は I型であり、ラミー、コットンリンター、木材パ ルプ等の天然セルロースと同じ結晶構造を有して いる。さらに本発明による多孔性セルロース粒子 は後述する微粒子状天然セルロースの単位粒子が 互いにからみ合つたような集合体からなり、その 形状は球状、長球状、あるいは多面体状を呈して おり、直径 0.1 μ m 以上、気孔率 2 0 %以上の発 達した細孔構造を有している。該細孔構造が直径 が 0. 1 µ m 以下、もしくは気孔率が 2 0 %以下の 場合、本発明の目的とする効果を発現し得ず、両 条件を満たしてはじめてその機能を発揮し得るも のである。 両条件は規定した値以上であればいく らでもよいが、その上限値は使用目的に応じて定 まるべきもので、必要とされる構造的な強度に準 じるものである。

また本発明による多孔性セルロース粒子はその

の違いは使用目的により留意すべきである。今まで知られている多孔性セルロース粒子は全て『型の結晶構造を有するものであつた。

(本発明が解決しようとする問題点)

本発明者は従来のものとは異なる、発達した細孔構造を有し、かつ、充分な気孔容積を有する、乾燥状態で多孔質の天然セルロース粒子を得るために鋭意研究を重ねた結果、本発明に到達したものである。本発明の目的は新規な多孔性セルロース粒子を提供することにある。

従来知られている多孔性セルロース粒子は前述の通り、いずれもセルロースもしくはセルロース 誘導体の溶解・再生操作を行つているがためにその結晶形は『型となつており、また乾燥状態における細孔構造は未熟なものであり、その気孔率も小さいものばかりであつた。

(問題を解決するための手段)

本発明は、結晶形が I 型であり、直径が 0. 1 μ m 以上で気孔率が 2 0 %以上の細孔を有し、かつ、 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 0 重量 %以上であ

粒度分布が350メッシュ以上の留分が90重量%以上でなければならない。粒子の大きさが350メッシュ以下では多孔性粒子としての実用的な構造強度の点からみて本発明のような発達した細孔径と充分なる気孔率を有することが困難であり、例えば吸着担持体としての充分な機能が発揮し得ず、結局350メッシュ以上の留分が90重量%以下では粉全体としての機能が損われてしまう。

本発明の多孔性セルロース粒子は例えば以下の 方法により製造されるが、これらの方法に限定さ れるものではない。

本発明の多孔性セルロース粒子は後述する微粒子状天然セルロースを、水に対して不溶性もしくは難溶性の有機溶媒可溶の結晶性物質などの第2成分と混合し、これを水もしくは水溶性有機溶媒で抽出・除去することによつて得られる。 遺粒には各種の遺粒方法、つまり押出し造粒、 転動造粒、高速攪拌造粒、流動層造粒、解砕遺粒、 噴霧乾燥 遺粒等を用いて行う。第3成分の除去にはその種

類に応じてアセトン、エタノール、メタノール、 イソプロピルアルコール等を用いる。第3成分と しては、造粒・乾燥後に容易に除去が可能な物質 が用いられる。第3成分の条件は造粒、乾燥後に 容易に除去可能な物質であることだから、前述し た水に対して不溶性もしくは難溶性の有機溶媒可 溶の結晶性物質以外に、ワツクス類やHLB価の 低い界面活性剤、昇雄性物質の使用が可能である。 そのような第3成分を使用した場合には当然のこ とながらその除去操作には適当なものを選ばなく てはならなず、ケース・パイ・ケースで有機溶媒、 抽出方法、昇華方法を選択しなければならない。 例えばエトキシベンズアミド、アセチルサリチル・ 酸、アセトアミノフエン、アミノ安息香酸、安息 否敵、サリチル酸、バルピタール、フエナセチン、 サリチルアミド、などが好例としてあげられる。 製品の物性(細孔直径、気孔率、粒分布等)は第一 3 成分の配合量や粒子径、及び造粒条件の調節に より自由に制御し得るものであるが、その配合量 は微粒子状天然セルロースに対して400重量%

程度で限界となる。(それ以上の添加は粒子の形状を維持できない。)

また、気孔率及び細孔直径の小さいものを得る場合には、第3成分を用いることなく水溶性有機 溶媒の使用による造粒にて目的を達することも可能である。

ルPH-101」を原料の微粒子状天然セルロースとして用いると圧縮成形性の点で特に良い結果をもたらす。

## (発明の効果)

本発明によつて得られる多孔性セルロース粒子は今までに知られていない細孔構造及び気孔率を有する天然セルロース粒子であり、造粒されているがために粉体としての自流動性に優れている。他の粉体と混合するような場合、その混合粉体の流動性が向上し、例えば医薬品製剤の処方に組み入れた場合、直接粉末圧縮法にて錠剤を製するのに有利となる。また、細孔構造を有するがために、直接粉末圧縮法における添加剤として必要な性質である圧縮成形性にも優れている。

本発明品は天然セルロースであるため、食用に 自由に供し得、また化学的に不活性であるから医 薬品製剤の安定化にも寄与する。

もともとセルロース粉末はある程度の保水性を 有するが、本発明による多孔性セルロース粒子も また高い保水性を有するため、水溶液や油脂等の 液状物質の吸着担体としても有用である。また従来の吸着担体にはなかつた大きな孔を有しているため、不溶性の固体微粒子を担持することができる。この性質は徐放性製剤の核物質、機能性食品等に用いられる菌体の担持体、フレーバー保持のための固体香料の担体等に用いられ、しかも細孔構造の特性でもある毛管現象により被担持体分散液がすみやかに吸収・担持されるため取り扱い性にも優れている。

その他に本発明による多孔性セルロース粒子は 水溶液中においてもその形状を維持し得るので、 細胞培養のキャリアや固定化酵素の担体としても 使用することが可能である。

実施例に先立ち、製品粒子の物性評価法及び錠 剤物性の測定方法について説明する。

< 平均粒子径 (μm) >

柳本製作所製ロータップ式篩振邊機により、JIS標準篩を用いて試料50gを30分間篩分し、 異積50重量%の粒度を平均粒子径とする。

< 細孔直径 (μm) 及び気孔率 (%) >

島津製作所のポアサイダー9300を用い、水銀ポロシメトリーにより細孔分布を求めた。気孔率(s)は粒子内水銀優人体積(υ。;cd/g)より計算した。

$$a = (\%) = \frac{0}{n} \times 100$$

### < 結晶形 >

X線デイフラクトメーターにより X線回折を行い、その解析パターンにより判定。

### <錠剤硬度(kg)>

フロイント産業の製シュロインが一硬度計で錠 剤の径方向に荷重を加え、破壊した時の荷重で表 わす。繰り返し数は10で、その平均値をとる。

# <錠剤重量パラツキ(%)>

錠剤 1 0 錠をそれぞれ精秤し、変動係数を求める。

### (実施例)

#### 実施例1

市販欲結晶セルロース「アピセルPH-101」

### 実施例3

市版 D P パルプを切断し、10%塩酸水溶液中で105℃で20分間加水分解して得られた酸不溶解残渣を中和、洗浄、濾過・脱水したウェットケーク1㎏(乾燥波量40重量%)をアセトン2ℓで再分散し、再び濾過・脱水した。このアセトン置換したウェットゲークを前出の高速混合造粒機にて提拌羽根の回転ん速度600rpmで1分配にて提供羽根の回転ん速度600rpmで1分を50℃で12時間乾燥して球状試料Fを得た。試料Fの物性を第2表に示す。

# 実施例 4

再分散に用いるアセトンの量を1 & とし、その他は実施例3 と同様にして球状試料 G を得た。試料 G の物性を第 2 表に示す。

### 実施例 5

再分散に用いる溶媒をイソプロピルアルコールとし、又、節の篩目を16メッシュとしその他は 実施例3と同様にして多面体状試料Hを得た。試料Hの物性を第2表に示す。 (旭化成工築網製)と細川鉄工所鋼製バンタムミル・AP-B型(使用スクリーン径2mm)で微粉砕した局方アセトアミノフエン(保栄薬工鋼製)を第1表に示すすような混合比率で計500gを五橋製作所製高速混合造粒機NSK250型に仕込み、優拌羽根の回転速度500rpmで1分間回転させることによりよく混合し、次いで結合液を活加し、添加終了後2分間の造粒を行つた。結合液としては純水を230~250g逐次添加しては純水を230~250g返次添加して12メツシュ以上の留分を切りすてた後アセトアミノフエンをソツクスレー抽出器を用いて20時間を増しては大いカーによります。これを再び50℃で12時間を増して球状試料A、B、Cを得た。各々の物性を第2衷に示す。

### 実施例 2

結合液として50重量%エタノール水溶液245~255gを用い、その他は実施例1と同様にして球状試料D、Eを得た。各々の物性を第2要に示す。

### 比較例1

前出の「アピセルPH-101」500gを前出の高速混合造粒機に仕込み、攪拌羽根の回転速度500rpmで純水を450g添加後1分間造粒を行い、これを50℃で12時間乾燥し、その内の12メツシュ以上の留分を切りすて球状試料 [を得た。試料 [ の物性を第2 妻に示す。

### · 比較例 2

前出の「アビセルPH-101」の350メッシュ以上の智分を試料」とした。試料」の物性を第2表に示す。

第2表を見るとわかるように、第3成分を用いて 遺粒した試料 A ~ E は 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 1 重量 %以上でかつ細孔直径 0.1 μ m 以上、気孔率は 3 0 %以上であつた。また第 3 成分を用いずとも実質的には水溶性有機溶媒水溶液にて 遺粒した試料 F ~ H は 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 4 重量 %以上で細孔直径が 0.1 μ m 以上、気孔率 2 0 %以上であつた。しかし原料として用いた「アピセル P H ~ I 0 1 J の 3 5 0 メッシュ以上

の智分である試料」や水のみで造粒した試料!は 細孔直径及び気孔率は測定できなかつた。 本測定 に用いた機器の細孔直径の検出限界は 0.0 2 μ m 程度であるので、試料!及」の細孔直径は 0.0 2 μ m 以下であると判断される。

以上のように、実施例に示したような慢作を行うことで今までにその存在が知られていなかつた、結晶形がIであり、細孔直径が0.1 μm以上、気 孔率が20%以上で、かつ、350メツシュ以上 の留分が90重量%以上であるという新規な多孔 性セルロース粒子を得ることができた。

以下余白

第1表

	试料名	アセトアミノ フエンの 混合比率(%)	結合被
実施例 1	A	7 5.	水
	В	7 0	水
İ	С	5 0	水
実施例 2	D	5 0	50% エタノール
	E	3 Ò	50% エタノール
比較例 1	I	0	水

年2表

	94 Z 2Z						
	+350#	平均。	細孔直径 (μm)		( µ m )	気孔率	結晶
<b>战科</b> 名	(%)	粒径 (μ ⋅ )	最小	最大	モード	(%)	形
A	94	630	0.2	20	8.5	88	I
В	100	186	0.2	12	2.0	71	ī
С	96	203	0.1	7	3.2	30	1
D	91	174	0.15	10	4.5	44	1
E	95	266	0.1	8	1.0	41	ı
F	95	132	0.5	13	1.3	31	
C	94	302	0.3	7	1.0	20	ı
н	100	480	0.1	8	1.2	42	1
ı	100	345	0.02 以下			0	1
J ,	100	65	测定不可 0.02 以下			0	1

以下、使用例により本発明の効果を説明する。

使用例1

試料 D 、 F を各々 7 0 8 と乳糖 ( D M V 製 、 1 0 0 メ ツ シ ユ ) 2 8 0 8 を ポ リ 袋 中 に て 3 分間 混合した後、局方ステアリン酸マグネシウム ( 太 平化学産業機製) 1.7 5 8 加え、更に 3 0 秒間混

合したものを、蒴水製作所は製RT-S-9型ロータリー打锭機で8gg 0、12Rの杵を用いて回転速度25 грm で打錠成形し、重量200 mc錠を得た。その結果を第3表に示す。

# 比較使用例 1

前出の「アピセルPH-101」を試料 K とし、 使用例 1 と同様にして打錠成形した。 結果を第 3 表に示す。

# 比較使用例 2

市販微結晶セルロース「アピセルP.H-301」 (旭化成工築時製)を使用例1と同様にして打锭 成形した。結果を第3表に示す。

以下余白

第 3 表

	试料名	成形圧	重量パラツキ	硬 度
	八八石	(kgf/cd)	(%)	(kg)
使用例 1	D	500	1.31	3.5
		1000	1.26	6.9
		1500	1.03	8.5
	F	500	0.31	2.9
		1000	0.36	5.8
		1500	0.48	7.9
比較 使用例 1	к	500	0.47	4.9
12/11/01 1		1000	0.64	8.7
		1500	0.57	11.4
比较 使用例 2	L	500	0.45	2.2
\(\times\)	İ	1000	0.47	5.2
		1500	0.39	7.2

第3表を見ると、試料 D、Fを用いた錠剤の硬度は各成形圧における試料 K、 Lのそれと比較すると、Kよりは低いものの Lよりは高いことがわかる。又、重量バラツキは混合初体の打錠機の日人の充壌性の尺度となる値で、一般的には混合粉

手 続 補 正 **啓**(自発) 昭和63年 6月16日

特許庁長官 吉田文毅 殿

- 事件の表示
   昭和63年特許願第101288号
- 発明の名称
   多孔性セルロース粒子
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 (003) 旭化成工業株式会社 代表収締役社長 世 古 真 臣
- 4. 補正の対象 明細書全文
- 5. 補正の内容 別紙の通り。



体の流動性を示す値でもあるが、試料FはK、L よりその値が低い。

つまり本発明による多孔性セルロース粒子は医 薬品製剤等の直接打錠用の圧縮成形助剤としての 優秀な性質を有している。

使用例 2

直径10μm以下の真球状ナイロン粒子(12ナイロンパウダー)1gを界面活性剤ツイーン80(片山化学工業時製)を少量用いて純水24g中に分散させた。このナイロン粒子分散液に試料Dを10g加え、軽く混合した後、80℃で5時間乾燥させたところ、加えたナイロン粒子の97%が試料Dに担持された。

この結果から本発明物質が不溶性固体微粒子の 担持体として有効であることがわかる。

特許出願人 旭化成工業株式会社

## 全文訂正明細書

- 1. 発明の名称 多孔性セルロース粒子
- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 結晶形が 1 型であり、直径が 0. 1 μ m 以上で 気孔率が 2 0 %以上の細孔を有し、かつ、 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 0 重量%以上であること を特徴とする多孔性セルロース粒子
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は多孔性セルロース粒子に関するものであり、さらに詳しくは、従来のものにはない発達した細孔構造と高い気孔率を有し、かつ、350メッシュ以上の留分が90重量%以上である多孔性セルロース粒子に関するものである。本物質は食品、医薬品の不溶性微粒子成分の吸着担持体や圧縮成形助剤などに利用される。

(従来の技術)

多孔性のセルロース粒子は従来、ゲル濾過剤、 セルロース性イオン交換体の原料、アフィニティ

ークロマトグラフィー用担体、高分子担体、化粧 品添加剤等として種々の分野で使用されている。 その製造方法としては例えばピスコースを凝固再 生浴中に粒状で落下させて凝固再生を行なわせる ことにより16~170メッシュの多孔性再生セ ルロース粒子を得る方法 (特開昭48-60753号) や、 アンモニア性水酸化銅溶液にセルロースを溶解し、 乳化剤を含むベンゼン中に滴下してセルロース溶 液を分散後、再生浴にこれを投入してセルロース 小球を得る方法(特公昭52-11237号)、 三酢酸セルロースの球状粒子をケン化することに より多孔性セルロース球状粒子を得る方法(特公 昭63-12099号)などが開示されている。 しかしそれらはクロマトグラフィー用担体として 用いられるため製品は湿潤した状態であり、乾燥 すると収縮を起こして細孔構造及び充分な気孔容 積を維持することができない。またそれらはセル ロースもしくはセルロース誘導体の溶解・再生操 作を行っているがために、その結晶形はⅡ型とな っている。

の違いは使用目的により留意すべきである。 今まで知られている多孔性セルロース粒子は全て I 型の結晶構造を有するものであった。

## (本発明が解決しようとする問題点)

本発明者は従来のものとは異なる、発達した細孔構造を有し、かつ、充分な気孔容積を有する、 乾燥状態で多孔質の天然セルロース粒子を得るために鋭意研究を重ねた結果、本発明に到達したも のである。本発明の目的は新規な多孔性セルロー ス粒子を提供することにある。

従来知られている多孔性セルロース粒子は前述の通り、いずれもセルロースもしくはセルロース誘導体の溶解・再生操作を行っているがためにその結晶形はⅡ型となっており、また乾燥状態における細孔構造は未熟なものであり、その気孔率も小さいものばかりであった。

### (問題を解決するための手段)

本発明は、結晶形が「型であり、直径が 0. 1 μ m 以上で気孔率が 2 0 %以上の細孔を有し、かつ、 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 0 重量%以上であ 乾燥状態の多孔性セルロース粒子としては特公昭57-45254号に、水不混和性液体中のピスコース懸濁液を加熱することにより固化して、次いで酸分解して球状セルロース粒子を得る方法でいたが示されており、その中に「約30%以下の気孔率を有する粒子は寸法安定性であり、乾燥できる」との記載があるが、使用目的に適応しないため具体的な記述は示されていない。これとでも溶解・再生操作を行っているから製品の結晶形は『型である。

セルロースの結晶形としては「型、『型型、『型などが知られておりその中でも特に「型は、 『天然セルロース』、『型は『再生セルロース』と呼ばれている。天然セルロースは古来、植物繊維として食用に供しており、現在では液状食品の分散安定剤や医薬品の賦形剤として広く使用されており、再生セルロースは服飾材料であるレーヨン糸やキュプラ糸、前出のクロマトグラフィー用担体としての球状粒子として使用されている。『型と『型では使用分野が異なっており、結晶形

ることを特徴とする多孔性セルロース粒子に関するものである。以下、本発明について詳細に説明 する。

本発明による多孔性セルロース粒子の結晶形は 「型であり、ラミー、コットンリンター、木材パ ルプ等の天然セルロースと同じ結晶構造を有して いる。さらに本発明による多孔性セルロース粒子 は後述する微粒子状天然セルロースの単位粒子が 互いにからみ合ったような集合体からなり、その 形状は球状、長球状、あるいは多面体状を呈して おり、直径 0.1 μ m 以上、気孔率 2 0 %以上の発 達した細孔構造を有している。該細孔構造が直径 が 0.1 μ m 以下、もしくは気孔率が 2 0 %以下の 場合、本発明の目的とする効果を発現し得ず、両 条件を満たしてはじめてその機能を発揮し得るも のである。両条件は規定した値以上であればいく らでもよいが、その上限値は使用目的に応じて定 まるべきもので、必要とされる構造的な強度に準 じるものである。

また本発明による多孔性セルロース粒子はその

粒度分布が350メッシュ以上の留分が90重量 %以上でなければならない。粒子の大きさか350メッシュ以下では多孔性粒子としての実用的な構造強度の点からみて本発明のような発達した細孔径と充分なる気孔率を有することが困難であり、例えば吸着担持体としての充分な機能が発揮し得ず、結局350メッシュ以上の留分が90重量%以下では粉全体としての機能が損われてしまう。

本発明の多孔性セルロース粒子は例えば以下の 方法により製造されるが、これらの方法に限定さ れるものではない。

本発明の多孔性セルロース粒子は後述する微粒子状天然セルロースを、水に対して不溶性もしくは難溶性の有機溶媒可溶の結晶性物質などの第3成分と混合し、これを水もしくは水溶性有機溶媒の水溶液を用いて造粒、乾燥した後、第3成分を有機溶媒で抽出・除去することによって得られる。造粒には各種の造粒方法、つまり押出し造粒、転動造粒、高速撹拌造粒、流動層造粒、解砕造粒、

その配合量は微粒子状天然セルロースに対して 400重量%程度で限界となる。(それ以上の添 加は粒子の形状を維持できない。)

また、気孔率及び細孔直径の小さいものを得る場合には、第3成分を用いることなく水溶性有機 溶媒の使用による造粒にて目的を達することも可能である。

ここで、微粒子状天然セルロースとは、ラミー、コットンリンター、木材パルプ等の天然セルルプ等の天然セルロス(セルロース「型の結晶構造を有する。)を紹子が、一次便理(酸加水分解もしくは理(粉砕、摩砕・パーンのでは、 100℃、 20分別では、 100℃、 20分別では、 100℃、 20分別では、 100℃、 20分別では、 100℃、 20分別では、 100℃、 20分別を 100℃、 20分別を 100℃、 20分別を 100℃の 100~で 10

噴霧乾燥造粒等を用いて行う。第3成分の除去に はその種類に応じてアセトン、エタノール、メタ ノール、イソプロピルアルコール等を用いる。第 3 成分としては、造粒・乾燥後に容易に除去が可 能な物質が用いられる。第3成分の条件は造粒・ 乾燥後に容易に除去可能な物質であることだから、 前述した水に対して不溶性もしくは難溶性の有機 溶媒可溶の結晶性物質以外に、ワツクス類やHL B価の低い界面活性剤、昇華性物質の使用が可能 である。そのような第3成分を使用した場合には 当然のことながらその除去操作には適当なものを 選ばなくてはならなず、ケース・バイ・ケースで 有機溶媒、抽出方法、昇華方法を選択しなければ ならない。例えばエトキシベンズアミド、アセチ ルサリチル酸、アセトアミノフェン、アミノ安息 香酸、安息香酸、サリチル酸、バルピタール、フ ェナセチン、サリチルアミド、などが好例として あげられる。製品の物性(細孔直径、気孔率、粒 分布等)は第3成分の配合量や粒子径、及び造粒、 条件の調節により自由に制御し得るものであるが、

例えば旭化成工業㈱製微結晶セルロース「アピセルPH-101」を原料の微粒子状天然セルロースとして用いると圧縮成形性の点で特に良い結果をもたらす。

### (発明の効果)

本発明によって得られる多孔性セルロース粒子は今までに知られていない細孔構造及び気孔率を有する天然セルロース粒子であり、造粒されているがために粉体としての自流動性に優れている。他の粉体と混合するような場合、その混合粉体の流動性が向上し、例えば医薬品製剤の処方に組み入れた場合、直接粉末圧縮法にて錠剤を製するのに有利となる。また、細孔構造を有するがために、直接粉末圧縮法における添加剤として必要な性質である圧縮成形性にも優れている。

本発明品は天然セルロースであるため、食用に 自由に供し得、また化学的に不活性であるから医 薬品製剤の安定化にも寄与する。

もともとセルロース粉末はある程度の保水性を 有するが、本発明による多孔性セルロース粒子も また高い保水性を有するため、水溶液や油脂等の液状物質の吸着担体としても有用である。また従来の吸着担体にはなかった大きな孔を有しているため、不溶性の固体微粒子を担持することができる。この性質は徐放性製剤の核物質、機能性食品等に用いられる関体の担持体、フレーバー保持のための固体香料の担体等に用いられ、しかも細孔構造の特性でもある毛管現象により被担持体分散液がすみやかに吸収・担持されるため取り扱い性にも優れている。

その他に本発明による多孔性セルロース粒子は 水溶液中においてもその形状を維持し得るので、 細胞培養のキャリアや固定化酵素の担体としても 使用することが可能である。

実施例に先立ち、製品粒子の物性評価法及び錠 剤物性の測定方法について説明する。

<平均粒子径(µm)>

柳本製作所製ロータップ式篩張邊機により、J IS模準篩を用いて試料50gを30分間篩分し、 累積50重量%の粒度を平均粒子径とする。

市販微結晶セルロース「アピセルPH-101」 (旭化成工業㈱製)と細川鉄工所㈱製パンタムミ ル・AP-B型(使用スクリーン径2mm)で微粉 砕した局方アセトアミノフェン(保栄薬工鋳製) を第1表に示すような混合比率で計500gを五 橋製作所製高速混合造粒機NSK250型に仕込 み、撹拌羽根の回転速度500rpm で1分間回転 させることによりよく混合し、次いで結合液を添 加し、添加終了後2分間の造粒を行った。結合液 としては純水を230~250g逐次添加した。 これを50℃で12時間乾燥後、粗大粒子として 12メッシュ以上の留分を切りすてた後アセトア ミノフェンをソックスレー抽出器を用いて20時 間アセトン抽出した。これを再び50℃で12時 間乾燥して球状試料A、B、Cを得た。各々の物 性を第2表に示す。

### 室施例 2

結合液として50重量%エタノール水溶液245~255gを用い、その他は実施例1と同様にして球状試料D、Eを得た。各々の物性を第2表に

<細孔直径(μm)及び気孔率(%)>

島津製作所銭ポアサイザー9300を用い、水 銀ポロシメトリーにより細孔分布を求めた。気孔 率(ε)は粒子内水銀優人体積(υ。;cml/g) とセルロースの比容積(υ。;cml/g)より計算 した。

$$\epsilon (\%) = \frac{0.0}{0.00} \times 100$$

<結晶形>

X線ディフラクトメーターにより X線回折を行い、その解析パターンにより判定。

<錠剤硬度(kg)>

フロイント産業(制製シュロインガー硬度計で錠 剤の径方向に荷重を加え、破壊した時の荷重で表 わす。繰り返し数は10で、その平均値をとる。

<錠剤重量バラツキ(%)>

錠剤10錠をそれぞれ精秤し、変動係数を求める。

(実施例)

実施例 1

示す。

### 実施例3

市販DPパルプを切断し、10%塩酸水溶液中で105℃で20分間加水分解して得られた酸不溶解残渣を中和、洗浄、濾過・脱水したウェットケーク1㎏(乾燥減量40重量%)をアセトン2 & で再分散し、再び減過・脱水した。このアセトン置換したウェットケークを前出の高速混合造粒機にて撹拌羽根の回転速度600 rpm で1分間、解砕・造粒した。この24メッシェ以下の留分を50℃で12時間乾燥して球状試料ドを得た。試料Fの物性を第2表に示す。

### 実施例 4

再分散に用いるアセトンの量を1 & とし、その他は実施例3と同様にして球状試料 G を得た。試料 G の物性を第2表に示す。

# 実施例 5

再分散に用いる溶媒をイソプロピルアルコールとし、又、篩の篩目を16メッシュとしその他は 実施例3と同様にして多面体状試料Hを得た。試 料 H の物性を第2表に示す。

#### 比較例 1

前出の「アピセルPH-101」500gを前出の高速混合造粒機に仕込み、提件羽根の回転速度500rpm で純水を450g添加後1分間造粒を行い、これを50℃で12時間乾燥し、その内の12メッシュ以上の留分を切りすて球状試料しを得た。試料1の物性を第2表に示す。

#### 比較例 2

前出の「アピセルPH-101」の350メッシュ以上の留分を試料」とした。試料」の物性を第2表に示す。

第2表を見るとわかるように、第3成分を用いて造粒した試料A~Eは350メッシュ以上の留分が91重量%以上でかつ細孔直径0.1μm以上、気孔率は30%以上であった。また第3成分を用いずとも実質的には水溶性有機溶媒水溶液にて造粒した試料F~Hは350メッシュ以上の留分が94重量%以上で細孔直径が0.1μm以上、気孔率20%以上であった。しかし原料として用いた

「アビセルPH-101」の350メッシュ以上の3分である試料」や水のみで造粒した試料」は細孔直径及び気孔率は測定できなかった。本測定に用いた機器の細孔直径の検出限界は0.02μm程度であるので、試料 I 及 J の細孔直径は0.02μm以下であると判断される。

以上のように、実施例に示したような操作を行うことで今までにその存在が知られていなかった、結晶形が「であり、細孔直径が 0.1 μ m 以上、気孔率が 2 0 %以上で、かつ、 3 5 0 メッシュ以上の留分が 9 0 重量%以上であるという新規な多孔性セルロース粒子を得ることができた。

以下余白

第1表

	试料名	アセトアミノ フェンの 混合比率(%)	結合液
実施例 1	A	7 5	ж
	В	7 0	水 ·
	С	5 0	水
実施例 2	D	5 0	50% エタノール
	E	3 0	50% エタノール
比較例1	I	0	水

第2表

***	+350#	平均。	粗子	1.直径	( µ m )	気孔率	
<b>战科</b> 名	(X)	粒径 (μω)	段小	最大	モード	(%)	結晶形
Α	94	630	0.2	20	8.5	88	ı
В	100	186	0.2	12	2.0	71	1
С	96	203	0.1	7	3.2	30	1
D	91	174	0.15	10	4.5	44	I
Е	95	266	0.1	8	1.0	41	I
F	95	132	0.5	13	1.3	31	I
C	94	302	0.3	7	1.0	20	ī
Н	100	480	0.1	8	1.2	42	1
1	100	345	0.02 以下		0	1	
J	100	65	測定不可 0.02 以下		0	Ī	

以下、使用例により本発明の効果を説明する。 使用のは

合したものを、菊水製作所蝌製RT-S-9型ロータリー打錠機で8 mm ø、12Rの杵を用いて回転速度25 rpm で打錠成形し、重量200 mg錠を得た。その結果を第3表に示す。

### 比較使用例1

前出の「アピセルPH-101」を試料Kとし、 使用例1と同様にして打錠成形した。 結果を第3 表に示す。

### 比較使用例 2

市販微結晶セルロース「アピセルPH-301」 (旭化成工業制製)を使用例1と同様にして打錠 成形した。結果を第3表に示す。

以下余白

体の流動性を示す値でもあるが、試料FはK、L よりその値が低い。

つまり本発明による多孔性セルロース粒子は医 薬品製剤等の直接打錠用の圧縮成形助剤としての 優秀な性質を有している。

# 使用例 2

直径10μm以下の真球状ナイロン粒子(12 ナイロンパウダー)1gを界面活性剤ツイーン80 (片山化学工業(報製)を少量用いて純水24g中に分散させた。このナイロン粒子分散液に試料Dを10g加え、軽く混合した後、80℃で5時間 乾燥させたところ、加えたナイロン粒子の97% が試料Dに担持された。

この結果から本発明物質が不溶性固体微粒子の担持体として有効であることがわかる。

特許出願人 旭化成工業株式会社

第3表

	试料名	成形圧	重量パラツキ	硬度	
	11.47-6	(kgf/cdi)	(%)	(kg)	
使用例1	D	500	1.31	3.5	
		1000	1.26	6.9	
		1500	1.03	8.5	
	F	500	0.31	2.9	
		1000	0.36	5.8	
		1500	0.48	7.9	
比較 使用例 1	к	500	0.47	4.9	
C/11 V4 1		1000	0.64	8.7	
		1500	0.57	11.4	
比較 使用例 2	L	500	0.45	2.2 .	
IAM U12		1000	0.47	5.2	
	[	1500	0.39	7.2	

第3 妻を見ると、試料 D、Fを用いた錠剤の硬度は各成形圧における試料 K、Lのそれと比較すると、Kよりは低いもののしよりは高いことがわかる。又、重量バラツキは混合粉体の打錠機の臼人の充填性の尺度となる値で、一般的には混合粉